1) Family number: 29197073 (CN1449826 A)

Gene vaccine for anti SARS coronal virus and use thereof

Abstract:

Title:

Source: CN1449826A The present invention discloses a gene vaccine for resisting SARS coronavirus and its application, including eucaryotic expressino plasmid containing total or partial gene fragment of total-length gene sequence of SARS coronavirus S protein. The nucleotide sequence of coded SARS coronavirus S protein can be operatively connected with a promotor, then it can express the complete or partial polypeptide of the coded SARS coronavirus S protein in vivo. The described gene vaccine can be used for immunizing host including human body and rodent, for example mouse to make it produce specific protective body fluid immune and cell immune to resist the infection of SARS coronavirus. Said invention is good in stability, convenient in production and low in cost.

Family: Publication number Publication date Application number Application date

CN1449826 A 20031022 CN20030128042 20030527

© PatBase | T | T2

Priority: CN20030128042 20030527

Assignee(s): (std): UNIV WUHAN Assignee(s): WUHAN UNIV

Inventor(s): (std): DING HONG; YE KAI
Inventor(s): HONG DING; KAI YE



[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 03128042.0

[43] 公开日 2003年10月22日

[11] 公开号 CN 1449826A

[22] 申请日 2003.5.27 [21] 申请号 03128042.0 [71] 申请人 武汉大学

地址 430072 湖北省武汉市武昌珞珈山 [72] 发明人 叶 凯 丁 虹

[74] 专利代理机构 武汉科宏专利事务所 代理人 王敏锋

权利要求书3页 说明书10页 附图1页

[54] 发明名称 抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗及应 用

[57] 摘要

本发明公开了一种抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗及应用,含有 SARS 冠状病毒 S 蛋白的全长基因序列的全部或部分基因片段的真核表达质粒;编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白的核苷酸序列可操作地连接于一个启动子序列后,以便体内表达所编码的 SARS 冠状病毒 S 蛋白的完整或部分多肽。 将所述基因疫苗用于包括人类和啮齿类动物如小鼠在内的宿主进行免疫,使其产生特异性保护性的体液免疫和细胞免疫,以抵抗引起非典型性肺炎传染病的 SARS 冠状病毒的感染。 本发明稳定性好,生产方便,价格便宜,能诱导机体同时产生针对引起非典传染病的 SARS 冠状病毒 S 蛋白的特异性体液免疫和细胞免疫,为治疗和预防非典型性肺炎提供了有效且价廉的疫苗。

Į į

- 1、一种抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗,其特征在于含有 SARS 冠状病毒 S 蛋白的全长基因序列的全部或部分基因片段的真核表达质粒;编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白的核苷酸序列可操作地连接于一个启动子序列后,以便体内表达所编码的 SARS 冠状病毒 S 蛋白的完整或部分多肽。
- 2、一种抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗, 其特征在于包含编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因的部分片段或者完整片段, SARS 冠状病毒 S 蛋白的全长基因序列为:

			•			
atgtttattt	tcttattatt	tcttactctc	actagtggta	gtgaccttga	ccggtgcacc	60
acttttgatg	atgttcaagc	tcctaattac	actcaacata	cttcatctat	gaggggggtt	120
tactatcctg	atgaaatttt	tagatcagac	actctttatt	taactcagga	tttatttctt	180
ccattttatt	ctaatgttac	agggtttcat	actattaatc	atacgtttgg	caaccctgtc	240
atacctttta	aggatggtat	ttattttgct	gccacagaga	aatcaaatgt	tgtccgtggt	300
tgggtttttg	gttctaccat	gaacaacaag	tcacagtcgg	tgattattat	taacaattct	360
actaatgttg	ttatacgagc	atgtaacttt	gaattgtgtg	acaacccttt	ctttgctgtt	420
tctaaaccca	tgggtacaca	gacacatact	atgatattcg	ataatgcatt	taattgcact	480
ttcgagtaca	tatctgatgc	cttttcgctt	gatgtttcag	aaaagtcagg	taattttaaa	540
cacttacgag	agtttgtgtt	taaaaataaa	gatgggtttc	tctatgttta	taagggctat	600
caacctatag	atgtagttcg	tgatctacct	tctggtttta	acactttgaa	acctattttt	660
aagttgcctc	ttggtattaa	cattacaaat	tttagagcca	ttcttacagc	cttttcacct	720
gctcaagaca	tttggggcac	gtcagctgca	gcctattttg	ttggctattt	aaagccaact	780
acatttatgc	tcaagtatga	tgaaaatggt	acaatcacag	atgctgttga	ttgttctcaa	840 .
aatccacttg	ctgaactcaa	atgctctgtt	aagagctttg	agattgacaa	aggaatttac	900
cagacctcta	atttcagggt	tgttccctca	ggagatgttg	tgagattccc	taatattaca	960
aacttgtgtc	cttttggaga	ggtttttaat	gctactaaat	tcccttctgt	ctatgcatgg	1020
gagagaaaaa	aaatttctaa	ttgtgttgct	gattactetg	tgctctacaa	ctcaacattt	1080
ttttcaacct	ttaagtgcta	tggcgtttct	gccactaagt	tgaatgatct	ttgcttctcc	1140

1200 aatgtctatg cagattcttt tgtagtcaag ggagatgatg taagacaaat agcgccagga 1260 caaactggtg ttattgctga ttataattat aaattgccag atgatttcat gggttgtgtc 1320 cttgcttgga atactaggaa cattgatgct acttcaactg gtaattataa ttataaatat 1380 aggtatetta gacatggcaa gettaggeee tttgagagag acatatetaa tgtgeettte 1440 tcccctgatg gcaaaccttg caccccacct gctcttaatt gttattggcc attaaatgat 1500 tatggttttt acaccactac tggcattggc taccaacctt acagagttgt agtactttct 1560 tttgaacttt taaatgcacc ggccacggtt tgtggaccaa aattatccac tgaccttatt aagaaccagt gtgtcaattt taattttaat ggactcactg gtactggtgt gttaactcct 1620 1680 tcttcaaaga gatttcaacc atttcaacaa tttggccgtg atgtttctga tttcactgat 1740 tccgttcgag atcctaaaac atctgaaata ttagacattt caccttgcgc ttttgggggt 1800 gtaagtgtaa ttacacctgg aacaaatgct tcatctgaag ttgctgttct atatcaagat 1860 gttaactgca ctgatgtttc tacagcaatt catgcagatc aactcacacc agcttggcgc atatattcta ctggaaacaa tgtattccag actcaagcag gctgtcttat aggagctgag 1920 1980 catgtcgaca cttcttatga gtgcgacatt cctattggag ctggcatttg tgctagttac 2040 catacagttt ctttattacg tagtactagc caaaaatcta ttgtggctta tactatgtct 2100 ttaggtgctg atagttcaat tgcttactct aataacacca ttgctatacc tactaacttt tcaattagca ttactacaga agtaatgcct gtttctatgg ctaaaacctc cgtagattgt 2160 aatatgtaca tctgcggaga ttctactgaa tgtgctaatt tgcttctcca atatggtagc 2220 ttttgcacac aactaaatcg tgcactctca ggtattgctg ctgaacagga tcgcaacaca 2280 cgtgaagtgt tcgctcaagt caaacaaatg tacaaaaccc caactttgaa atattttggt 2340 ggttttaatt tttcacaaat attacctgac cctctaaagc caactaagag gtcttttatt 2400 gaggacttgc tctttaataa ggtgacactc gctgatgctg gcttcatgaa gcaatatggc 2460 gaatgcctag gtgatattaa tgctagagat ctcatttgtg cgcagaagtt caatggactt 2520 acagtgttgc cacctctgct cactgatgat atgattgctg cctacactgc tgctctagtt 2580 agtggtactg ccactgctgg atggacattt ggtgctggcg ctgctcttca aatacctttt 2640 gctatgcaaa tggcatatag gttcaatggc attggagtta cccaaaatgt tctctatgag 2700 aaccaaaaac aaatcgccaa ccaatttaac aaggcgatta gtcaaattca agaatcactt 2760 acaacaacat caactgcatt gggcaagctg caagacgttg ttaaccagaa tgctcaagca 2820 ttaaacacac ttgttaaaca acttagctct aattttggtg caatttcaag tgtgctaaat 2880 gatatccttt cgcgacttga taaagtcgag gcggaggtac aaattgacag gttaattaca 2940

ggcagacttc	aaagccttca	aacctatgta	acacaacaac	taatcagggc	tgctgaaatc	3000
agggcttctg	ctaatcttgc	tgctactaaa	atgtctgagt	gtgttcttgg	acaatcaaaa	3060
agagttgact	tttgtggaaa	gggctaccac	cttatgtcct	tcccacaagc	agccccgcat	3120
ggtgttgtct	tcctacatgt	cacgtatgtg	ccatcccagg	agaggaactt	caccacagcg	3180
ccagcaattt	gtcatgaagg	caaagcatac	ttccctcgtg	aaggtgtttt	tgtgtttaat	3240
ggcacttctt	ggtttattac	acagaggaac	ttcttttctc	cacaaataat	tactacagac	3300
aatacatttg	tctcaggaaa	ttgtgatgtc	gttattggca	tcattaacaa	cacagtttat	3360
gatcctctgc	aacctgagct	tgactcattc	aaagaagagc	tggacaagta	cttcaaaaat	3420
catacatcac	cagatgttga	tcttggcgac	atttcaggca	ttaacgcttc	tgtcgtcaac	3480
attcaaaaag	aaattgaccg	cctcaatgag	gtcgctaaaa	atttaaatga	atcactcatt	3540
gaccttcaag	aattgggaaa	atatgagcaa	tatattaaat	ggccttggta	tgtttggctc	3600
ggcttcattg	ctggactaat	tgccatcgtc	atggttacaa	tcttgctttg	ttgcatgact	3660
agttgttgca	gttgcctcaa	gggtgcatgc	tcttgtggtt	cttgctgcaa	gtttgatgag	3720
gatgactctg	agccagttct	caagggtgtc	aaattacatt	acacataa		3768

- 3、根据权利要求 1 所述的一种抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗,其特征在于所述的动子序列可以是人类立即早期巨细胞病毒的启动子,也可以使用其它常见启动子,包括组成型启动子,如肉瘤病毒 LTRs 和诱发型启动子,如金属硫蛋白启动子和组织特异性启动子。
- 4、权利要求 1 所述的一种抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗在预防和治疗非典型肺炎中的应用。

抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗及应用

技术领域

本发明涉及预防和治疗由 SARS 冠状病毒引起的非典型性肺炎疫苗的领域,尤其涉及编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白的核酸序列的疫苗。还涉及该疫苗在抗 SARS 冠状病毒中的用途。

背景技术

称为非典型肺炎的严重急性呼吸综合征(Severe Acute Respiratory Sydrome, SARS)已经在全世界 20 多个国家和地区发生。据世界卫生组织统计,截至 5 月 22 日日内瓦时间 17:00,来源全球累计报告病例 8046,死亡病例 682;全国内地累计报告非典型肺炎病例 5285 例,死亡 303 例。这场突如其来的灾难给全世界人民特别是中国人民带来了巨大的人员上和经济上的损失。

到 5 月 22 日为止,仅有改善症状的化学药物,如"西维来司钠",用于改善全身性炎症反应综合症及特发性肺纤维化等引发的急性肺损伤,和提高机体免疫机能,如糖皮质激素,以及广谱抗病毒药物"基因工程人 ω 干扰素",未见有特异性治疗和预防由 SARS 冠状病毒引起的非典型性肺炎的药物上市。这使得发展一种预防和治疗由 SARS 冠状病毒引起的非典型性肺炎的疫苗显得十分紧急和重要。

在疫苗的研制上,存在着三种选择。第一种方式是采用减毒或灭活的 SARS 冠状病毒制成的非典型性肺炎疫苗,它是将 SARS 冠状病毒通过物理或化学的方法减低或消除其感染性,然后直接作为疫苗使用。其仍然有毒力回复的潜在可能性,具有非常大的危险性。

第二种方式是采用基因工程蛋白质或多肽作为疫苗,是将 SARS 冠状病毒的部分抗原基因在酵母、大肠杆菌等细胞内表达,得到的蛋白质经过纯化作为疫苗。但是由于表达得到的蛋白往往不能得到正确的翻译后加工,使用该蛋白制成的疫苗的抗原性往往较差,不能使机体产生良好的保护性免疫反应; 另外此种疫苗的主要成分是蛋白质, 十分不稳定, 需要在销售和运输中始终保持"冷链运输", 这大大增加了其生产成本, 而且使该种疫苗有效率大大

降低。

而基因疫苗,是近几年发展起来的第三代疫苗。它是把外源基因克隆到真核表达载体上,然后将重组的载体基因直接注射到动物体内,使外源基因在活体内表达,产生的抗体激活机体的免疫系统,引发免疫应答。大量的实验结果表明,基因疫苗不仅可用于人类疾病,而且还可以广泛应用于人畜共患病和动植物疾病。基因疫苗不仅具有预防疾病的作用,同时还具有治疗疾病的作用。

与基因工程蛋白疫苗只能诱导机体产生体液免疫相比,基因疫苗能同时诱导机体产生强大的体液免疫和细胞免疫,这在诱导机体产生对抗病原体感染特别是病毒性感染中,具有很大的优势和应用前景——体液免疫所产生的抗体能中和血液和组织液中的病毒颗粒;而细胞免疫能使各类杀伤细胞识别并杀死被感染的宿主细胞,在病毒颗粒成熟之前就将其寄生的宿主细胞杀死,使得病毒无法扩增,释放,入侵未感染的宿主细胞,从而达到治疗的目的。

发明内容

本发明的目的在于提供一种抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗,该疫苗稳定,在常温下保存,能够方便地运输,储存,可同时引起人体针对 SARS 冠状病毒体液免疫和细胞免疫。

本发明的另一个目的在于提供一种抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗在预防和治疗非典型性肺炎中的应用。

本发明涉及多核苷酸,包括 DNA,进行免疫,使机体抵抗由 SARS 冠状病毒所引起的非典型性肺炎,涉及含有用于所述目的的基因疫苗中的 SARS 冠状病毒 S 蛋白的全长基因或其片段。本发明中,构建了若干重组质粒,以便包括编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白的核苷酸序列。本发明提供的技术方案实施步骤为:

- a. 采用基因合成的方法或通过 RT-PCR 从病人血清中扩增的方法得到 SARS 冠状病毒 S 蛋白部分或全长基因片段。
- b. 将 a 步骤所得到的基因片段插入到带有人类立即早期巨细胞病毒(CMV)的启动子,或其它类似真核表达启动子的商品化的真核表达载体中。
- c. 将所得到的带有 a 步骤所得到的基因片段的重组真核表达载体,使用限制性内切酶酶切方法或 PCR 方法经过鉴定。

- d. 在大肠杆菌中扩增 c 步得到的重组真核表达载体,去除其中的杂质,如宿主细菌染色体 DNA, RNA 和蛋白质。
- e. 将 d 步所得到的纯化的重组真核表达载体加入到合适的制剂中,如生理盐水,调节重组 真核表达载体的浓度到合适的免疫用浓度,范围为 0-100mg/ml,即得到可用于本发明目 的抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗。

编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白的核苷酸序列见序列表,本发明所涉及的 SARS 冠状病毒 S 蛋白的核苷酸序列包括表 1 所示的完整序列和其片段。

编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白的核苷酸序列可操作地连接于一个启动子序列后,以便体内表达所编码的 SARS 冠状病毒 S 蛋白的完整或部分多肽。所述启动子序列可以是人类立即早期巨细胞病毒(CMV)的启动子,也可以使用任何其它常见启动子,包括组成型启动子,如肉瘤病毒 LTRs,和诱发型启动子,如金属硫蛋白启动子和组织特异性启动子。

运用本发明提供的技术方案得到含 SARS 冠状病毒 S 蛋白部分或全长基因序列的基因疫苗。其中含 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因序列的基因疫苗,即重组质粒 pCDNA-S 保存于大肠杆菌 Escherichia coli DH5 a -pCDNA-S 中, CCTCC No: M203044。

上述重组真核表达质粒含有若干基本骨架单位: 原核复制起始点 fi origin 和 pPUC origin; 真核复制起始点 SV40; 新霉素抗性基因; 氨卞青霉素抗性基因; 以及若干个具有免疫机功能的非编码免疫刺激序列 (ISS)。

本发明与采用减毒和灭活疫苗制成的非典型性肺炎疫苗和基因工程蛋白质或多肽制成的非典型性肺炎疫苗疫苗相比,含 SARS 冠状病毒 S 蛋白基因片段的基因疫苗具有以下优点使其在预防和治疗由 SARS 冠状病毒引起的非典型性肺炎传染病中具有很大的优势:

- (1) 可同时引起人体针对 SARS 冠状病毒的体液免疫和细胞免疫。
- (2)制备简便,省时省力。外源抗原基因很容易克隆进表达载体,数天内可以扩增并纯化。
- (3) 比较安全。含 SARS 冠状病毒 S 蛋白基因片段的基因疫苗接种后,在哺乳动物细胞内,能高水平表达病毒抗原基因,不涉及感染性因子,不依赖病毒颗粒的装配,避免了采用活病毒疫苗的危险。

- (4) 可提供对多种病毒株的广谱有效的疫苗。由于载体本身不诱导免疫应答,因此可组建含有多种抗原 DNA 的基因疫苗联合接种免疫。
- (5) 含 SARS 冠状病毒 S 蛋白基因片段的基因疫苗接种后,由于表达抗原蛋白的时间为 1-2 月,能强化 B 细胞和 T 细胞的记忆,引起持久的体液和细胞免疫应答。
- (6) 含 SARS 冠状病毒 S 蛋白基因片段的基因疫苗较稳定,可以在常温下保存,能够方便的运输、储存。

(7) 价格便宜。

通过同源对比表明,SARS 冠状病毒 S 蛋白是介导 SARS 冠状病毒识别宿主细胞以及入侵过程中的膜融合过程的关键蛋白,与 SARS 冠状病毒入侵人体的致病过程密切相关。SARS 冠状病毒 S 蛋白位于病毒囊膜表面,在病毒入侵时介导病毒与宿主细胞膜表面受体的相互作用,并留在细胞表面,成为受病毒感染细胞的表面标志,从而成为抗体与淋巴细胞的攻击的标靶,因而可以用作非典型性肺炎预防与治疗的重要基因。运用生物信息学手段对 SARS 冠状病毒 S 蛋白基因片段的抗原性进行分析,结果表明其具有 A, B, C 三个抗原性评价值非常高的区域,其中 B, C 区位于 SARS 冠状病毒 S 蛋白 S2 亚基的位于病毒外部的羧酸端多肽肽段中,长度分别为 130aa,其抗原性非常强,分别具有 4 个以上 MHCII 分子结合位点,是具有强抗原性的疫苗基因片段。将其中一个或两个抗原性良好的区域一起作为疫苗的抗原基因,所构建的疫苗可以引起机体产生强大的保护性免疫作用。

本发明制得的含 SARS 冠状病毒 S 蛋白的部分或全长氨基酸序列的基因疫苗具有热稳定性好, 生产方便, 价格便宜, 能诱导人体产生针对引起非典传染病的 SARS 冠状病毒 S 蛋白的特异性体液免疫和细胞免疫, 从而起到预防和治疗由 SARS 冠状病毒所引起非典传染病的作用。

附图说明

图 1 为重组质粒 pCDNA-SARS-S2 的构建图。

具体实施方式

结合附图对本发明作进一步的详细描述:

1. 构建含 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的核苷酸序列的真核表

达载体, SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因序列见表 2。

合成 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段, 然后通过 PCR 法以引物对:

- 5' ggggaattcgacatggaatcacttacaacaacatcaactgc 3'
- 5' cccggatcctactaagcttgctcctgggatggcacatacg 3

为引物,合成的 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段为模板,扩增得到两端分别加上 EcoRI 和 BamHI 限制性酶切位点的 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段。PCR 反应总体积为 50 μ 1,反应条件为:94℃预变性 5分钟; PCR 循环参数:94℃ 60 秒,58℃ 30 秒,72℃ 20 秒,最后一次循环在 72℃延伸 7 分钟。

然后用限制性内切酶 EcoRI 和 BamHI 将该 PCR 产物和真核表达载体 pCDNA3.1 (-) 进行双酶切,使两者两端成为粘端。其后于 16℃在 T4 DNA 连接酶的作用下将两个片段连接起来,连接产物转化处于感受态的大肠杆菌 DH5 α。从转化平皿上挑取单菌落,接种于 5mL 含 100μg/mL Amp 的 LB 液体培养基培养过夜。次日按 Sambrook 等人描述的小量碱法提取质粒 [Sambrook J, et al, 1989]。用限制性内切酶 EcoRI 作酶切鉴定,选出含有片段较大的重组质粒,然后用限制性内切酶 EcoRI 和 BamHI 作酶切鉴定,挑出其中能切出 SARS 冠状病毒 S蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段的重组质粒。按照前述给片段两端加上EcoRI和 BamHI 位点的 PCR 方法进行 PCR,对含有 SARS S2 片段的重组质粒进一步鉴定,将能够扩增出 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段的重组质粒进一步鉴定,将能够扩增出 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段的重组质粒定名为 pCDNA-SARS-S2。

2. 编码 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段的基因疫苗即重组质粒 pCDNA-SARS-S2 免疫制剂及阳性对照样品和阴性对照样品的制备

以重组质粒 pCDNA-SARS-S2 为 SARS 冠状病毒基因疫苗候选样品:

以带有乙肝表面抗原的真核表达质粒 pCMV-S 为阳性对照;

以不含有 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段的空载体 pCDNA3. 1(-)为阴性对照;

以 0.9% 生理盐水为另一阴性对照;

将含有各质粒的重组大肠杆菌按 Sambrook 等人描述的小量碱法按等比例扩大提取 200mL培养液中的质粒 [Sambrook J, et al, 1989]。在用 RNaseA 消化 RNA 后,依次用酚、酚:氯仿、氯仿抽提去除蛋白质。往上清中加入 1/10 体积的 3mo1/L 乙酸钠,两倍体积无水乙醇,-20℃沉淀过夜。次日,10000g 离心 15min 收获质粒。经洗涤干燥后用生理盐水溶解。用分光光度计,测定 A260/A280 比值确定质粒纯度,A260 值确定样品的浓度,用生理盐水调节浓度至 1.0 μ g/μ L,作为 DNA 免疫注射样品。

3. 以四种免疫方式进行免疫 BALB/c 小鼠

四种免疫方式为: a. 肌肉注射; b. 基因枪皮下注射; c. 喷雾剂鼻腔粘膜免疫; d. 基因枪皮下注射初次免疫, 喷雾剂鼻腔粘膜加强

每种免疫方式选取 40 只六周龄雌性 BALB/c 小白鼠, 其中 10 只作为阴性对照组以生理 盐水免疫, 10 只作为阳性对照组以重组质粒 pCMV-S 免疫, 10 只作为试验组以重组质粒 pCDNA-SARS-S2 免疫; 10 只作为阴性对照组以空载体 pCDNA3.1(-)免疫。每只注射 100 μ gDNA 免疫注射样品。初次免疫十四天后,再次加强免疫一次。加强免疫两次后隔七天眼眶采小鼠外周血,加肝素抗凝。

4. 免疫效果的检测

BALB/c 小鼠在接受免疫后第 7, 14, 21, 28, 35 天, 通过定量 PCR 检测小鼠机体内质粒存在状况, 通过免疫印迹检测目的抗原表达状况, 通过 ELISA 检测体液免疫状况, 通过流式细胞仪检测小鼠 CD4+T 淋巴细胞和 CD8+T 淋巴细胞状况以评价特异性细胞免疫状况。

结果表明 BALB/c 小鼠在接受多种方式的免疫后,在不同程度上都能在较长时间内在机体内保留基因疫苗即重组质粒,并表达重组质粒中的 SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因片段,使小鼠机体产生针对 SARS 冠状病毒 S 蛋白的细胞免疫和体液免疫,使小鼠获得对抗引起非典型性肺炎的 SARS 冠状病毒感染的保护性免疫。

360

序 列 表

表 1 SARS 冠状病毒 S 蛋白的完整基因序列表

武汉大学 <110> 抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗及应用 <120> 抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗及应用 <130> <160> 1 <170> PatentIn version 3.1 <210> 1 <211> 3768 <212> DNA <213> SARS coronavirus <300> Marra, M. A., Jones, S. J., Astell, C. R., Holt, R. A., Brooks-Wilson, A., <301> <302> The Genome Sequence of the SARS-Associated Coronavirus <303> Science <304> 2003 <305> 0 <306> 13 <307> 2003-05-01 GI:29836496 <308> <309> 2003-05-22 <313> (1)...(3768)<400> 1 60 atgtttattt tcttattatt tcttactctc actagtggta gtgaccttga ccggtgcacc 120 acttttgatg atgttcaagc tcctaattac actcaacata cttcatctat gaggggggtt 180 tactatcctg atgaaatttt tagatcagac actctttatt taactcagga tttatttctt 240 ccattttatt ctaatgttac agggtttcat actattaatc atacgtttgg caaccctgtc atacctttta aggatggtat ttattttgct gccacagaga aatcaaatgt tgtccgtggt 300

tgggtttttg gttctaccat gaacaacaag tcacagtcgg tgattattat taacaattct

420 actaatgttg ttatacgagc atgtaacttt gaattgtgtg acaacccttt ctttgctgtt 480 tctaaaccca tgggtacaca gacacatact atgatattcg ataatgcatt taattgcact 540 ttcgagtaca tatctgatgc cttttcgctt gatgtttcag aaaagtcagg taattttaaa 600 cacttacgag agtttgtgtt taaaaataaa gatgggtttc tctatgttta taagggctat 660 caacctatag atgtagttcg tgatctacct tctggtttta acactttgaa acctattttt 720 aagttgcctc ttggtattaa cattacaaat tttagagcca ttcttacagc cttttcacct 780 gctcaagaca tttggggcac gtcagctgca gcctattttg ttggctattt aaagccaact 840 acatttatgc tcaagtatga tgaaaatggt acaatcacag atgctgttga ttgttctcaa 900 aatccacttg ctgaactcaa atgctctgtt aagagctttg agattgacaa aggaatttac 960 cagacctcta atttcagggt tgttccctca ggagatgttg tgagattccc taatattaca 1020 aacttgtgtc cttttggaga ggtttttaat gctactaaat tcccttctgt ctatgcatgg 1080 gagagaaaaa aaatttctaa ttgtgttgct gattactctg tgctctacaa ctcaacattt ttttcaacct ttaagtgcta tggcgtttct gccactaagt tgaatgatct ttgcttctcc 1140 1200 aatgtctatg cagattcttt tgtagtcaag ggagatgatg taagacaaat agcgccagga 1260 caaactggtg ttattgctga ttataattat aaattgccag atgatttcat gggttgtgtc 1320 cttgcttgga atactaggaa cattgatgct acttcaactg gtaattataa ttataaatat aggtatetta gacatggcaa gettaggeee tttgagagag acatatetaa tgtgeettte 1380 1440 tcccctgatg gcaaaccttg caccccacct gctcttaatt gttattggcc attaaatgat 1500 tatggttttt acaccactac tggcattggc taccaacctt acagagttgt agtactttct tttgaacttt taaatgcacc ggccacggtt tgtggaccaa aattatccac tgaccttatt 1560 1620 aagaaccagt gtgtcaattt taattttaat ggactcactg gtactggtgt gttaactcct tcttcaaaga gatttcaacc atttcaacaa tttggccgtg atgtttctga tttcactgat 1680 tccgttcgag atcctaaaac atctgaaata ttagacattt caccttgcgc ttttgggggt 1740 gtaagtgtaa ttacacctgg aacaaatgct tcatctgaag ttgctgttct atatcaagat 1800 gttaactgca ctgatgtttc tacagcaatt catgcagatc aactcacacc agcttggcgc 1860 atatattcta ctggaaacaa tgtattccag actcaagcag gctgtcttat aggagctgag 1920 catgtcgaca cttcttatga gtgcgacatt cctattggag ctggcatttg tgctagttac 1980 catacagttt ctttattacg tagtactagc caaaaatcta ttgtggctta tactatgtct 2040 ttaggtgctg atagttcaat tgcttactct aataacacca ttgctatacc tactaacttt 2100 tcaattagca ttactacaga agtaatgcct gtttctatgg ctaaaacctc cgtagattgt 2160

2220 aatatgtaca tctgcggaga ttctactgaa tgtgctaatt tgcttctcca atatggtagc 2280 ttttgcacac aactaaatcg tgcactctca ggtattgctg ctgaacagga tcgcaacaca 2340 cgtgaagtgt tcgctcaagt caaacaaatg tacaaaaccc caactttgaa atattttggt 2400 ggttttaatt tttcacaaat attacctgac cctctaaagc caactaagag gtcttttatt 2460 gaggacttgc tctttaataa ggtgacactc gctgatgctg gcttcatgaa gcaatatggc 2520 gaatgcctag gtgatattaa tgctagagat ctcatttgtg cgcagaagtt caatggactt 2580 acagtgttgc cacctctgct cactgatgat atgattgctg cctacactgc tgctctagtt 2640 agtggtactg ccactgctgg atggacattt ggtgctggcg ctgctcttca aatacctttt 2700 gctatgcaaa tggcatatag gttcaatggc attggagtta cccaaaatgt tctctatgag 2760 aaccaaaaac aaatcgccaa ccaatttaac aaggcgatta gtcaaattca agaatcactt 2820 acaacaacat caactgcatt gggcaagctg caagacgttg ttaaccagaa tgctcaagca 2880 ttaaacacac ttgttaaaca acttagctct aattttggtg caatttcaag tgtgctaaat gatatccttt cgcgacttga taaagtcgag gcggaggtac aaattgacag gttaattaca 2940 3000 ggcagacttc aaagccttca aacctatgta acacaacaac taatcagggc tgctgaaatc agggettetg etaatettge tgetactaaa atgtetgagt gtgttettgg acaateaaaa 3060 agagttgact tttgtggaaa gggctaccac cttatgtcct tcccacaagc agccccgcat 3120 ggtgttgtct tcctacatgt cacgtatgtg ccatcccagg agaggaactt caccacagcg 3180 ccagcaattt gtcatgaagg caaagcatac ttccctcgtg aaggtgtttt tgtgtttaat ggcacttctt ggtttattac acagaggaac ttcttttctc cacaaataat tactacagac 3300 aatacatttg tctcaggaaa ttgtgatgtc gttattggca tcattaacaa cacagtttat 3360 gatcctctgc aacctgagct tgactcattc aaagaagagc tggacaagta cttcaaaaat 3420 catacatcac cagatgttga tcttggcgac atttcaggca ttaacgcttc tgtcgtcaac 3480 attcaaaaag aaattgaccg cctcaatgag gtcgctaaaa atttaaatga atcactcatt 3540 gaccttcaag aattgggaaa atatgagcaa tatattaaat ggccttggta tgtttggctc 3600 ggcttcattg ctggactaat tgccatcgtc atggttacaa tcttgctttg ttgcatgact 3660 agttgttgca gttgcctcaa gggtgcatgc tcttgtggtt cttgctgcaa gtttgatgag 3720 gatgactctg agccagttct caagggtgtc aaattacatt acacataa 3768

411

表 2

SARS 冠状病毒 S 蛋白全长基因片段的 2752bp-3162bp 的基因序列表

武汉大学 <110> 抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗及应用 <120> 抗 SARS 冠状病毒的基因疫苗及应用 <130> <160> PatentIn version 3.1 <170> <210> 1 ⟨211⟩ 411 <212> DNA ⟨213⟩ SARS coronavirus <300> <301> Marra, M. A., Jones, S. J., Astell, C. R., Holt, R. A., Brooks-Wilson, A., <302> The Genome Sequence of the SARS-Associated Coronavirus Science <303> <304> 2003 <305> <306> 13 2003-05-01 <307> GI:29836496 <308> <309> 2003-05-22 (1)...(411)<313> <400> 1 gaatcactta caacaacatc aactgcattg ggcaagctgc aagacgttgt taaccagaat 60 gctcaagcat taaacacact tgttaaacaa cttagctcta attttggtgc aatttcaagt 120 gtgctaaatg atatcctttc gcgacttgat aaagtcgagg cggaggtaca aattgacagg 180 240 ttaattacag gcagacttca aagccttcaa acctatgtaa cacaacaact aatcagggct gctgaaatca gggcttctgc taatcttgct gctactaaaa tgtctgagtg tgttcttgga 300 caatcaaaaa gagttgactt ttgtggaaag ggctaccacc ttatgtcctt cccacaagca 360

gccccgcatg gtgttgtctt cctacatgtc acgtatgtgc catcccagga g

